ANTIBACTERIAL GLASS COMPOSITION

Publication number: JP8048539 (A)

Publication date: 1996-02-20

Inventor(s): NAGASHIMA YASUKIMI: KURODA ISAMU

Applicant(s): NIPPON SHEET GLASS CO LTD

Classification: - international:

C03C3/16; C03C4/00; C03C3/12; C03C4/00; (IPC1-7); C03C4/00; C03C3/16

- European: C03C3/16

Application number: JP19940246399 19941012

Priority number(s): JP19940246399 19941012: JP19940121302 19940602

Abstract of JP 8048539 (A)

PURPOSE:To obtain a glass compsn. contg. phosphate glass capable of stably containing a large amt. of Ag&It;+> ions which have a high velocity of dissolution in water, can exhibit satisfactory antibacterial activity and are hardly reduced to metal silver by heat or light under coexistence with a resin, etc., to hardly cause discoloration. CONSTITUTION:This antibacterial glass compsn. consists of, by moi, 40-55% P2O5, 20-55% CaO+MgO, 5-25% Na2O+N2O-35-% Ag2O, 0-2-5% CaO2+MGO, 5-25% NaCO+NGO, 0-2-5% CAO2+MGO, 0-2-5%

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A) (11)特許出願公開番号

特開平8-48539

(43)公開日 平成8年(1996)2月20日

(51) Int.Cl.5 C 0 3 C 4/00 識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示館所

3/16

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

(21)出題番号 特顯平6-246399

(22)出顧日

平成6年(1994)10月12日

(31)優先権主張番号 特願平6-121302

(32)優先日

平6(1994)6月2日

(33)優先権主張国 日本 (JP)

(71)出願人 000004008 日本板硝子株式会社

大阪府大阪市中央区道修町3丁目5番11号

(72)発明者 長嶋 廃仁

大阪市中央区道修町3丁目5番11号 日本

板硝子株式会社内

(72)発明者 黒田 勇

大阪市中央区道修町3丁目5番11号 日本

板硝子株式会社内

(74)代理人 弁理士 大野 精市

(54) 【発明の名称】 抗菌性ガラス組成物

(57) 【要約】

【目的】 多量のAg* イオンを安定に含有することが できるリン酸塩系ガラスにおいて、水分への溶解速度が 高く十分な抗菌性を発現でき、しかも樹脂等との共存下 において熱あるいは光により金属銀に還元されにくく、 変色を起こしにくいガラス組成物を提供する。

【構成】 モル%で表示して、P20: 40~55%、 CaO+MgO 20~55%, Na20+K2O 5~ 25%, Ag2O 0.03~5%, CeO2+TiO2 0~2. 5%、ZnO+BaO 0~30%、ただし (CaO+MgO+ZnO+BaO) の合計 20~ 55%, S1O2+A12O3 0~5%, B2O3 0~ 20%、PbO 0~5%からなることを特徴とする抗 菌性ガラス組成物である。

【特許請求の顧用】

【請求項1】モル%で表示して、

 $40 \sim 55\%$ CaO+MgO 20~55% Na20+K2O 5~25% A @ 2 O $0.03 \sim 5\%$ C e O2 + T i O2 $0 \sim 2.5\%$ ZnO+BaO $0 \sim 3.0 \%$

1

ただし(CaO+MgO+ZnO+BaO)の合計20 ~55%

S 1 O2 + A 12 O2 $0 \sim 5 \%$ B₂O₃ $0 \sim 2.0 \%$ PbO $0 \sim 5 \%$ からなることを特徴とする抗菌性ガラス組成物。

【請求項2】モル%で表示して、

P2 O5 $40 \sim 55\%$ CaO+MgO $2.0 \sim 5.5 \%$ Na2O+K2O $5 \sim 25\%$ Ag₂O $0.03 \sim 5\%$

C e O2 + T i O2 0.05~2.5%

ZnO+BaO $0 \sim 3.0 \%$ ただし (CaO+MgO+ZnO+BaO) の合計20 ~55%

S 1 O2 + A 12 O2 $0 \sim 5 \%$ B₂O₃ $0 \sim 20\%$ PhO $0 \sim 5 \%$

である請求項1に記載の抗菌性ガラス組成物。 【発明の詳細な説明】

[0001]

優れたガラス組成物、さらには抗菌および抗力ビ性に優 れ、樹脂等に添加した時に変色を起こしにくいガラス組 成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来から、銀イオンを溶解性ガラスに含 有することで抗菌性を付与する方法が数多く提案されて いる。このような溶解性ガラスとしては、SiO2.B 2 O3 を主成分とするホウケイ酸系と P2 O5 を主成分とす るリン酸系が知られている。例えばホウケイ酸系の溶解 性ガラスにAg* イオンを含有させた抗菌性のある水帆 40 理剤(特公平4-50878)、リン酸系の溶解性ガラ スにAg イオンを含有させた抗菌性のある樹脂添加用 ガラス組成物 (特開平4-338129) などがある。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】Ag+ イオンは、固体 中に存在していても、またそれから溶出して水中などに 単独で存在しても抗菌力を示す。Ag+ イオンは、溶解 性ガラス中に存在している場合には、それから溶出して 水中などにAg* イオンが溶出しやすいので、Ag* イ

囲で発揮される。したがって、用途によってはAg+イ オンの溶出が好ましい場合がある。銀含有溶解性ガラス は、そのようなAg+ イオンを溶出するタイプの抗菌材 料の典型である。銀含有溶解性ガラスの抗菌性は、主に 水に溶解してAg* イオンを溶出することによって発揮 されるので、そのようなガラスには適当な水への溶解性 が必要とされる。銀含有ガラスが抗菌性を示すために は、例えば日本光学硝子工業会規格(JOGIS)『光 学ガラスの化学的耐久性の測定方法(粉末法)06-1 10 975』による重量減で0.2~60%程度の水に対す る溶解性が必要であり、特に強い抗菌性を示すためには 本試験法による重量減で20%程度以上の水に対する溶 解性が必要である。そのような銀含有溶解性ガラスとし ては、特公平4-50878に開示されているようなホ ウケイ酸系ガラスなどがある。しかし、ホウ系酸系ガラ ス中におけるAg* イオンの安定性は余り高くないの で、樹脂等との共存下において熱あるいは光により容易 に金属銀に還元されて樹脂に好ましくない変色を起こ 숩.

20 【0004】これに対して、リン酸系ガラス中ではAg * イオンは非常に安定で、リン酸系ガラスはホウ系酸系 ガラスに比べてより多量のAg+ イオンを含有できる。 また、樹脂等との共存下において、熱あるいは光により 金属銀に還元されにくく変色を起こしにくい。上記特開 平4-338129に開示されたリン酸系ガラス組成物 はこのような現象に着目し、合成樹脂に添加した時に変 色を起こしにくいガラス組成物として発明されたもので ある。しかし、本特許に開示されているガラス組成物 は、水分への溶解速度が比較的小さく、Ag* イオンを 【産業上の利用分野】本発明は、抗菌および抗力ビ性に 30 多量に含有できるにもかかわらず抗菌性を十分に発現で きない。

> 【0005】一方、リン酸系ガラスの水分への溶解速度 は、P2Os含有を増加させることによって上昇させるこ とができる。しかし、通常のガラス原料と同様に混合。 溶融が可能な粉末状原料を使用可能な範囲はP2Os含有 量55モル%程度までであり、その範囲ではガラスの水 への溶解速度を余り大きくすることは出来ない。

【0006】本発明は、上記従来技術の問題点に基づ き、多量のAg* イオンを安定に含有することができる リン酸塩系ガラスにおいて、水分への溶解速度が高く十 分な抗菌性を発現できるガラス組成物を提供すること。 また樹脂等と混合して使用される場合には、樹脂等との 共存下において熱または光により金属銀に還元されにく く、変色を起こしにくいガラス組成物を提供する事を日 的とするものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、比較的耐 水性が高く水分への溶解速度の小さいアルカリ土類リン 酸塩をベースとするリン酸塩ガラスのアルカリ土類酸化 オンはより広い範囲に広がるのでその効力はより広い範 50 物を、特定の割合でアルカリ金属酸化物に置換すること

によってガラスの水分への溶解速度を抗菌性を示すガラ スとして適当な範囲に上昇させることが出来ることを見 い出し本発明に到達した。また、リン酸塩ガラス中にお いてはホウケイ酸塩ガラス中においてより安定なAg+ イオンの安定性も、アルカリ金属酸化物の導入によって 低下し樹脂等との共存下において熱あるいは光により金 属銀に還元されて変色を起こし易くなるが、このような 変色が好ましくない場合には、その組成中に酸化セリウ ムまたは酸化チタンを加えることで、ガラス中の銀イオ ンは樹脂等との共存下においても熱あるいは光により金 10 するか、あるいはСа〇の割合を多くして、モル比で 属銀に還元されることなく、イオン状態で安定に存在す ることも合わせて見い出し本発明に到達した。

【0008】 すなわち、本発明のガラス組成物は、モル %で表示して以下に示す範囲にあることを特徴とする。

P2 0 s 40~55% CaO+MgO 20~55% Na20+K2O 5~25% Ag₂O 0.03~ 5% CeO2+TiO2 $0 \sim 2.5\%$ ZnO+BaO $0 \sim 3.0 \%$ ただし (CaO+MgO+ZnO+BaO) の合計20

~55% S 1 O2 + A 12 O3 0~ 5% B: O: $0 \sim 2.0 \%$

PbO 0~ 5% 【0009】また、本発明のガラス組成物は、モル%で

表示して次に示す範囲にあることを特徴とする。

P2 Os $40 \sim 55\%$ CaO+MgO 20~55% Na2O+K2O 5~25% AgrO $0.03 \sim 5\%$ C e O2 + T i O2 0.05~2.5% Z n O + B a O $0 \sim 3.0 \%$ ただし (CaO+MgO+ZnO+BaO) の合計20

~55% S I O2 + A 12 O3 $0 \sim 5 \%$

B2 O3 0~20% PhO $0 \sim 5 \%$

【0010】次に、上記組成範囲における各成分の限定 いとガラスが失透し易くなり、55モル%より多いと粉 末状のリン酸塩原料のみの組み合わせではP2Os分が足 りなくなり、混合、溶験が困難となり製品のコストト昇 を招く液体状のリン酸や非常に吸湿性の強いP2Osを原 料として使用せざるを得なくなる。

【0011】CaO+Mg0は20モル%より少ない と、粉末状のリン酸塩原料のみの組み合わせ組成を実現 するために導入が必要な Na_20+K_2O が多くなり、ガ ラスの水に対する溶解速度が大きくなり過ぎると共に.

いは光により金属銀に還元され易くなって変色を起こし 易くなり、55モル%より多いと水分に対する溶解性が 低くなり過ぎる。また、CaO+MgOの成分の内、MROのみを使用する場合には、CaOのみの使用の場合 に比べてガラスの水に対する溶解速度が小さくなり、水 分に対する溶解性を上げるために導入が必要なNa20 + K₂ Oが多くなり、ガラス中の銀イオンが樹脂等との 共存下において熱あるいは光により金属銀に還元され易 くなって変色を起こし易くなるので、CaOのみを使用 CaO/(CaO+MgO) を70%以上とするのが 望ましい。

【0012】 Na20+K2Oは5モル%より少ないと、 ガラスの水に対する溶解速度を十分に大きくすることが できず、25モル%より多いとガラスの水に対する溶解 速度が大きくなり過ぎると共に、ガラス中の銀イオンが 樹脂等との共存下において熱あるいは光により金属銀に 還元され易くなって変色を起こし易くなる。

【0013】Ag2O は、0.03モル%未満では抗菌 20 性が弱くなり、5モル%を越えると抗菌性に寄与しない 金属状の銀が生じ易くなると共に、銀は高価であるため 製品のコストを上昇させる。

【0014】CeO:およびTiO:は樹脂等に混合して 使用される場合で、変色を起こし易くなっても構わない 用途の場合には必須成分ではないが、このような変色が 好ましくない用途の場合には銀イオンの還元を抑制して 変色を防止するのに必須となる成分で、その合計量で 0.05~2.5モル%、望ましくは0.15~1.5 モル%である。0.05モル%未満では銀イオンの安定 30 化の効果が十分でなく、2.5モル%を越えるとC e3+、Ce4+、Ti4+によるガラスの着色が顕著になる と共に、ガラス製造に要する費用も高価になる。

【0015】本発明において、このように銀イオンに対 する酸化セリウムまたは酸化チタンの効果の詳細は明か ではないが、定性的には次のように説明できる。Ag* イオンは太陽光照射(主に近紫外線)によって金属Ag に還元される。Ce3+、Ce4+、Ti4+イオンはいずれ も紫外光~近紫外光を吸収するので、Ag* イオンの近 傍のCe³+、Ce⁴+、Ti⁴+イオンの存在により、Ap 理由は以下の通りである。P₂O₅は40モル%より少な 40 ・ イオンに照射される近紫外線の量が減少してAg・ イ オンの還元は抑制される。このように、酸化セリウムま たは酸化チタンの存在は、太陽光照射によるAg* イオ ンの還元を抑制する効果があると考えられる。

> 【0016】また、特に酸化第二セリウム (CeO2) は、ガラス溶融時に酸化剤として働き銀のイオン化を促 進するので、ガラス中のAg+ イオンをイオン状態で安 定に保持する働きが強いものと推定される。

【0017】 ZnOおよびBaOはいずれも必須成分で はないが、銀イオンの安定性を悪化させること無く、ガ ガラス中の銀イオンが樹脂等との共存下において熱ある 50 ラスの溶融性を向上させることができる成分であり、2

n 〇 およびB a 〇の合計量で30モル%以下の範囲で加 えることができる。また、2 n2+イオンはAg+ イオン には劣るものの同様に抗菌性を示す成分であり、ガラス の抗菌力を向上させる効果もある。さらに(CaO+M g〇+Zn〇+Ba〇)の合計量があまり大き過ぎる と、 P2 Os 分が40モル%より少なくなりガラスが失済 し易くなるので、これらの合計量はCaO+Mg0の上 限量と同様55モル%以下としなければならない。

【0 0 1 8】 A 1 2 O 3 はガラスの溶融性を悪化させると 共に、多量に入れ過ぎるとガラスの水に対する溶解速度 10 その中から約2.6gを100mlの沸騰水中に1時間 が小さくなり過ぎるので必須成分ではないが、少量の添 加でガラスの水に対する溶解速度の調整が可能な成分で ある。SiO2 もAl2O2と同様の働きをするので、 (SiO₂+Al₂O₃) の合計の上限量は5モル%、望 ましくは3モル%である。

【0019】B₂O₃は必須成分ではないが、銀イオンの 安定性を悪化させること無くガラスの溶融性を向上させ ることができる成分であり、20モル%以下望ましくは 15 モル%以下の範囲で加えることができる。B2O 1は、ガラスの水に対する溶解速度を減少させるので、 20 モル%を越えると水分に対する溶解性が低くなり過 ぎる。また、原料が高価なため、その量が多くなると劇 品のコストが上昇する。また、PbOは5モル%以下含 有しても差し支えない。

【0020】また、F2、C12、Br2 などのハロゲン はガラス中でAgと反応してハロゲン化銀となり、金属 銀に還元され易くなるので、不純物として含まれる以外 はできるだけ含有しないことが望ましい。

[0 0 2 1]

例の組成になるよう、Mg. Caのリン酸塩あるいは場 合により炭酸塩、Na、Kのリン酸塩あるいは場合によ り炭酸塩、CeO2 、TiO2、AgNO2、メタリン酸 亜鉛、BaCOs、SiO2、Al2Os、アルミニウムの リン酸塩、H₃BO₃、PbOを原料として用いパッチを 調合した。このパッチをPtるつぼに入れ、1300℃ で2時間溶融した後、ステンレス板上に流し出し板状に 成形後徐冷した。本実施例の組成になるパッチは、粉末 状の原料のみで構成可能で、通常のケイ酸系あるいはホ ウケイ酸系ガラスの場合と同様に混合、溶融が可能であ った。次に、得られたガラスについて、耐水性、抗菌 性、樹脂混合時の変色を調べた。結果を表1および表2 下段に示す。

【0022】耐水性は、日本光学硝子工業会規格(JO G I S) 『光学ガラスの化学的耐久性の測定方法 (粉末 法) 06-1975』を用いて評価した。この方法は、 粉砕したガラスから420~590μmの粉度の粉末を 採取し、これをアセトンで洗浄して微粉を除去した後、 浸漬し、乾燥後重量減を測定する方法である。

【0023】抗菌性は、以下のようにして簡易的に評価 した。105μm以下に粉砕したガラスを、アルミナ粉 末に重量でアルミナ1に対してガラス0.1の割合で混 合し、この混合粉末約0.5gを12.2mmo×約 1. 5mmの大きさのペレットに約100kgf/cm 2 の圧力でプレス成形し、抗菌試験用の試験片とした。 この抗菌試験用の試験片を、グルコース・ペプトン・寒 天培地、標準培地の上に静置し、その上からそれぞれか 20 びの胞子懸濁液、菌液(いずれも室内浮遊のものを繁殖 させたもの)をガラス製噴霧器にて約1m1噴霧した。 これを28℃、7日間恒温槽中で培養し試験片の周囲に 出来た生育阻止帯 (ハロー) の幅を観察した。評価は、 ハローの大きさが5mm以上の場合に〇、2~5mmの場合に ○、2mm未満の場合に×で示した。ハローの幅 W(mm)は 以下によって定める.

〒=(T-D)/2 T:試料とハローを併せた全体の直径(mm) D: 試料の直径(mm)

【0024】樹脂混合時の変色は、重量で同量の粉末状 【実施例】表1に示した実施例および表2に示した比較 30 ポリエチレンと105 μm以下のガラス粉末を混合し、 これを200℃に保持したオープン中に入れ、30分間 加熱した後炉外に取り出して冷却し、溶融したポリエチ レンが変色するかどうかによって評価した。評価は、変 色が全く認められない場合に◎、変色がごくわずかな場 合に○、変色がわずかな場合に△、変色が顕著な場合に ×で示した。

> [0025] 【表1】

実施例 (mol%)

	====					===	====
	1	2	3	4	5	6	7
P ₂ O ₅	49.0	49.0	41.0	48.0	44.5	47.5	47.48
Mg0	0	0	37.0	41.0	0	0	8.0
Ca0	38.0	41.8	0	0	34.5	40.0	31.5
Na ₂ 0	12.0	0	0	8.5	10.0	0	10.0
K2 0	0	8.2	20.5	0	0	8.5	0
CeO ₂	. 0	0	0	0	0	0	0.02
TiO2	0	0	0	0	0	0	0

樹脂着色

Δ Δ \triangle \triangle

```
7
Ag<sub>2</sub> 0
      1.0 1.0 1.5 2.5 1.0 1.0 1.0
2n0
          0
              0
                  0
                          0
Ba0
              0
                  0
                     0
                          10.0 0 0
SiO2
         0
             0
                  0
                         0
                             3.0 0
Al 2 O3
                         0
B<sub>2</sub> O<sub>3</sub>
          0
             0
                  0
                     0
                          0
                              0
                                  0
Pb0
          0
             0
                  0
                          0 0 2.0
耐水性 (%) 38.1 45.5 43.1 28.5 52.0 32.6 30.5
抗菌性 細菌 ◎
             0
                  0
                     0
                         0
    かび 〇 〇
                  0 0 0 0 0
```

(5)

[0026]

ΔΔΔ

		5	吏施例 ((続き)	(mol%)		
	===	8	9	10	11	12	13	14
P2 05		49.0	49.0	41.0	47.0	49.0	52.0	43.5
Mg0		0	0	37.0	41.0	0	0	0
Ca0		37.7	41.5	0	0	31.0	35.0	35.0
Na ₂ 0		12.0	0	0	0	0	0	10.0
K2 0		0	8.2	20.0	8.5	8.5	8.5	0
CeO ₂		0.3	0.3	0	0	0.2	0.5	0.5
TiO2		0	0	0.5	1.0	0.3	0	0
Ag ₂ 0		1.0	1.0	1.5	2.5	1.0	1.0	1.0
Zn0		0	0	0	0	10.0	0	0
Ba0		0	0	0	0	0	0	0
SiO2		0	0	0	0	0	0	0
Al 2 03		0	0	0	0	0	3.0	0
B2 O3		0	0	0	0	0	0	10.0
Pb0		0	0	0	0	0	0	0
耐水性	(%)	38.1	41.5	40.1	23.5	27.7	45. 7	25.3
抗菌性	細菌	0	0	0	0	0	0	0
	かび	0	0	0	0	0	0	0
樹脂着	4	0	0	0	0	0	0	0

[0027] 【表2】

40

	比較例(mol%)							
	1	2	3					
P2 06	49.5	49.5	46.5					
Mg0	43.5	49.5	0					
Ca0	0	0	39.0					
Na ₂ O	0	0	0					
K ₂ 0	0	0	8.5					
CeO2	0	0	0					
Ti02	0	0	5. 0					
Ag₂0	1.0	1:0	1.0					
Al 2 03	6.0	0	0					
耐水性(%)	0.5	4.5	41.5					
抗菌性 細菌	×	×	0					
かび	×	×	0					
樹脂着色	0	٥	×					
=======================================								

【0028】表1に示した実施例から明らかなように、20【発明の効果】以上の通り、本発明による抗菌性ガラス 本発明の範囲にある組成のガラスについては、耐水性が 低くガラスの水への溶解速度が比較的大きいために、組 成によっては多少弱い物もあるがペレットの周囲には明 確な阻止帯が観察され、強い抗菌性が確認された。この 抗菌性の違いは、銀イオン含有量および耐水性の違いに よる、ガラスからの銀イオンの溶出速度の違いに起因す

ると思われる。また、樹脂着色については、実施例1~ 7のCeO2, TiO2を含有しない組成あるいは本発明 の請求項2に記載の範囲より少ない含有量の組成につい ては、わずかな着色が認められた。一方、実施例8~1 4のCeO2, TiO2を本発明の請求項2に記載の範囲 に含まれる量含有する組成については、着色はほとんど 認められず、着色が認められたものもそれはごくわずか で、実用上問題無いレベルと推定された。

10

【0029】一方、表2に示した比較例の中では、比較 10 例1 (特開平4-338129の特許請求範囲に含まれ る組成) および比較例2 (アルカリ酸化物を含有しない 組成であって本発明の特許請求範囲外)については、樹 脂の着色はわずかであったが、耐水性が良く銀イオンの 溶出速度が小さいため抗菌性が弱かった。表2の比較例 3の過剰量のTiO2を含有する組成については、抗菌 性が強く、樹脂材料そのものの変色は認められないが、 ガラスが顕著に着色しているために、樹脂製品としては 変色が著しい。 [0030]

組成物は、多量の銀イオンを含有可能で、水分に対する

溶解性が高いので抗菌性に優れ、また樹脂に混合しても 着色を起こすことがほとんど無い抗菌性ガラス組成物で ある。